REC'D 2 1 OCT 2004

PCT. WIPO

### 特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 03-W-19	今後の手続きについては、様式	こついては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。		
国際出願番号 PCT/JP03/11669	国際出願日 (日.月.年) 11.09.2	優先日 (日.月.年) 11.	09.2002	
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' 0	C07D207/46, C08	J3/24 // A61L27/	18, 26/0	
出願人 (氏名又は名称) 独立行政法人物質	•材料研究機構	·		
1. この報告書は、PCT35条に基づき 法施行規則第57条 (PCT36条) の 2. この国際予備審査報告は、この表紙を	D規定に従い送付する。 ·	れた国際予備審査報告である。		
3. この報告には次の附属物件も添付される X 附属 整類は全部で 3				
区 補正されて、この報告の基础 囲及び/又は図面の用紙(1	せとされた及び∕又はこの国際予 ○CT規則70.16及び実施細則第	備審査機関が認めた訂正を含む 6 0 7 号参照)	明細書、請求の範	
□ 第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙				
b				
4. この国際予備審査報告は、次の内容を	合む。		•	
▼ 1 個 国際予備審査報告の基礎         第 I 個 優先権         第 I 個 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成         第 IV個 発明の単一性の欠如         ▼ 第 V 個 P C T 3 5 条 (2) に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明         第 YI 個 ある種の引用文献         第 YI 個 国際出願の不備         第 YI 個 国際出願に対する意見				
国際予備審査の請求書を受理した日 12.04.2004	国際予備審	査報告を作成した日 01.10.2004		
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番	:3号 ,	官 (権限のある職員) 内藤 伸一 03-3581-1101 内線	4B 8615	

#### 特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/11669

第 I 欄 報告の基礎	
1. この国際予備審査報告は、下配に示す場合を除くほか	、国際出願の言語を基礎とした。
□ この報告は、	వ <sub>ం</sub>
た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この	e(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 報告に添付していない。)
出願時の国際出願書類	
X 明細書       第     1-12     ページ、ページ*、ページ*、ページ*、ページ*、ページ*、ページ*、ページ*、	出願時に提出されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
第 項*、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 27.08.2004 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
図面       ページ/図、         第       ページ/図*、         第       ページ/図*、	出願時に提出されたもの
配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。     3. X 補正により、下記の客類が削除された。	
□ 明和書 第 2,3 3 3 回面 第 2,3 □ 図面 第 □ 2,3 □ □ 配列表(具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	ページ 項 ページ/図 ること)
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に終えてされたものと認められるので、その補正がされ	系付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 れなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))
□ 明細告       第         □ 請求の範囲       第         □ 図面       第         □ 配列表(具体的に記載すること)       □         □ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	ページ 項 ページ/図 5こと)
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と配入。	されることがある。

### 特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/11669

第、	/ 欄 新規性、進歩性又は産業上 それを裏付ける文献及び説		<b>法第12条(PCT35条(2))に定める見解、</b>	
1.	見解	;		
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1	有無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	4-11	有無
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1, 4-11	有無

#### 文献及び説明(PCT規則70.7)

文献1) JP 61-69759 A 2) WO 01/91814 A

3) Journal of Organic Chemistry (1996), 61(24), 8496-8499

請求の範囲1の発明は、国際調査報告で引用された文献3により新規性を有さない。文献3には、2-tert-ブチル 1、3-iジーN-iスクシンイミジル シトレートが記載されており、シトレート即ちクエン酸は、クエン酸回路に存在するものである。してみれば、文献3記載の上記化合物は、クエン酸の誘導体に2個のN-iビルーを対し、文献3に記載されたものといえるものであるから、請求の範囲1の発明の化合物は、文献3に記載されたものと同一のものである。これに対し、出願人は答弁書の中で、「請求の範囲1の生体低分子誘導体を「生体内に適用後に生体内で加水分解し、生体高分子と反応することを特徴とする生体低分子誘導体」に限定しました。・・・文献3は、「2-tertーブチル 1、3-iジーN-iスクシンイミジル シトレート」を開示していますが、その物性、用途等については何も開示されておらず、・・・請求の範囲1に係わる発明の特徴・・・についての開示はありません。」と主張する。しかしながら、文献3記載の上記化合物は、請求の範囲1の発明の化合物と同一のものであるから、当然に、本願発明にいう「生体内に適用後に生体内で加水分解し、生体高分子と反応する」という性質を有しているものというほかはない。

請求の範囲4-11の発明は、国際調査報告で引用された文献1-3には記載も示唆もされておらず、新規性及び進歩性を有する。

7

)

1

5

請求の範囲

1. (補正後)リンゴ酸、オキサル酢酸、クエン酸、cisーアコニット酸、又はこれらの誘導体から選ばれる2個以上のカルボキシル基を持つクエン酸回路に存在する生体低分子のカルボキシル基をNーヒドロキシスクシンイミド、Nーヒドロキシスルホスクシンイミド、又はこれらの誘導体によって少なくとも1つ以上修飾した、生体内に適用後に生体内で加水分解し、生体高分子と反応することを特徴とする生体低分子誘導体。

2.

10 3.

- 4. (補正後)請求の範囲第1項記載の生体低分子誘導体を用いて高分子を架橋反応させた、生体内に適用後に生体内で代謝されるゲルからなることを特徴とする高分子架橋体。
- 5. 高分子がタンパク質、グリコサミノグリカン、キトサン、ポリアミノ酸、ポ 15 リアルコール、又はこれらの2つ又はそれ以上の組み合わせであることを特徴と する請求の範囲第4項記載の高分子架橋体。
  - 6. 高分子がコンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ヒアルロン酸、ヘパラン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸、又はこれらの誘導体からなるグリコサミノグリカンであることを特徴とする請求の範囲第4項記載の高分子架橋体。
- 20 7. 高分子がコラーゲン、アテロコラーゲン、アルカリ可溶化コラーゲン、ゼラチン、ケラチン、血清アルブミン、卵白アルブミン、ヘモグロビン、カゼインお

13/1

1 よびグロブリン、フィブリノーゲン、又はこれらの誘導体からなるタンパク質で

5

10

15

20

٤.

)

- あることを特徴とする請求の範囲第4項記載の高分子架橋体。
  - 8. (追加)架橋反応を直接患部で行い、生体用接着剤、止血剤、血管塞栓材、動脈瘤の封止剤のいずれかに適用させることを特徴とする請求の範囲第4項記載の高分子架橋体。
- 9. (追加)架橋反応させた後に、癒着防止剤、組織再生用足場材料、薬物担体のいずれかとして用いることを特徴とする請求の範囲第4項記載の高分子架橋体。10. (追加)リンゴ酸、オキサル酢酸、クエン酸、cisーアコニット酸、又はこれらの誘導体から選ばれる2個以上のカルボキシル基を持つクエン酸回路に存在する生体低分子を0.001~10重量%に対し、Nーヒドロキシスクシンイミド、10 Nーヒドロキシスルホスクシンイミド、又はこれらの誘導体を0.001~10重量%、カルボジイミドを0.001~20重量%の割合で用い、反応温度0~100℃、反応時間1~48時間で反応させて該生体低分子のカルボキシル基をNーヒドロキシスクシンイミド、Nーヒドロキシスクシンイミド、又はこれ
  - 11. (追加)請求の範囲第10項記載の方法で得られた生体低分子誘導体を用いて高分子と架橋反応させることによって、生体内に適用後に生体内で代謝されるゲルからなる高分子架橋体を形成することを特徴とする高分子架橋体の製造方法。

らの誘導体によって少なくとも1つ以上修飾することを特徴とする請求の範囲第

1項記載の生体低分子誘導体の製造方法。

20

15







# **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

(Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 03-W-19	FOR FURTHER ACTION	See Form PCT/IPEA/416		
International application No.	International filing date (day/month/year	Priority date (day/month/year)		
PCT/JP2003/011669	11 September 2003 (11.09.2003)			
International Patent Classification (IPC) or n C07D 207/46, C08J 3/24 // A61I	International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07D 207/46, C08J 3/24 // A61L 27/18, 26/00			
Applicant NATIONA	AL INSTITUTE FOR MATERIAL	S SCIENCE		
This report is the international prelin Authority under Article 35 and trans	ninary examination report, established by t mitted to the applicant according to Article	nis International Preliminary Examining 36.		
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, including this cove	r sheet.		
3. This report is also accompanied by A				
a. (sent to the applicant and	to the International Bureau) a total of	sheets, as follows:		
sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis of this report and/or sheets containing rectifications authorized by this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions).				
sheets which supersede earlier sheets, but which this Authority considers contain an amendment that goes beyond the disclosure in the international application as filed, as indicated in item 4 of Box No. I and the Supplemental Box.				
b. (sent to the International Bureau only) a total of (indicate type and number of electronic carrier(s))  , containing a sequence listing and/or tables related thereto, in computer readable form only, as indicated in the Supplemental Box Relating to Sequence Listing (see Section 802 of the Administrative Instructions).				
4. This report contains indications relat	ing to the following items:			
Box No. I Basis of the rep	port			
Box No. II Priority				
Box No. III Non-establishn	nent of opinion with regard to novelty, inve	entive step and industrial applicability		
Box No. IV Lack of unity of				
Box No. V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement				
Box No. VII Certain defects	in the international application			
Box No. VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand	Date of completion	of this report		
12 April 2004 (12.04.20	004) 01	01 October 2004 (01.10.2004)		
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer	Authorized officer		
Facsimile No.	Telephone No.	Telephone No.		



## INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

Box No.	. I	Basis of the report
1. With other	regar wise i	rd to the language, this report is based on the international application in the language in which it was filed, unless indicated under this item.
	This	is report is based on translations from the original language into the following language, ich is language of a translation furnished for the purpose of:
		international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))
		publication of the international application (under Rule 12.4)
		international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)
furnis	shed t	rd to the elements of the international application, this report is based on (replacement sheets which have been to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" of annexed to this report):
	The	international application as originally filed/furnished
$\boxtimes$	the d	description:
	page	, to the same of t
	page	
	page	received by this Authority on
	the c	claims:
	page	, wo or 6 marry and a continuous
	page	, as amondos (togother with any statement) ander Article 17
	page page	2771ugust 2004 (27.00.2004)
		frawings:
	page	, and otherwise moderate moder
	page	
	a seq	quence listing and/or any related table(s) - see Supplemental Box Relating to Sequence Listing.
3.	The a	amendments have resulted in the cancellation of:
		the description, pages
	$\boxtimes$	the claims, Nos. 2-3
		the drawings, sheets/figs
	$\overline{\Box}$	the sequence listing (specify):
	Ī	any table(s) related to sequence listing (specify):
		, and the sequence states (opensy),.
4.	made	report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and listed below had not been e, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box e 70.2(c)).
	$\sqsubseteq$	the description, pages
		the claims, Nos.
	$\sqcup$	the drawings, sheets/figs
	$\sqcup$	the sequence listing (specify):
	Ш	any table(s) related to sequence listing (specify):
* If iten	1 4 app	plies, some or all of those sheets may be marked "superseded."

# INTERNATIONAL PRESENTATION REPORT

Intermonal	application No.
PCITOP	03/11669

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	4-11	YES
		Claims	1	NO
	Inventive step (IS)	Claims	4-11	YES
		Claims	1	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1, 4-11	YES
		Claims		NO

### 2. Citations and explanations

Document 1: JP 61-69759 A
Document 2: WO 01/91814 A

Document 3: Journal of Organic Chemistry, 1996, 61 (24),

pp. 8496-8499

The invention that is set forth in claim 1 lacks novelty in the light of document 3 cited in the international search report. Document 3 presents 2-tertbutyl 1,3-di-N-succinimidyl citrates, and indicates that citrate, which is to say citric acid, is present in the citric acid cycle. Thus, the abovementioned compounds that are presented in document 3 can be said to be citric acid derivatives to which two N-hydroxysuccinimide molecules have been fused by means of condensation; therefore, the compounds in the invention that is set forth in claim 1 are the same as the compounds that are presented in document 3. Meanwhile, in the written response the applicant asserts that "the low-molecular weight biological derivatives that are set forth in claim 1 are limited to 'low-molecular weight biological derivatives characterized in that after application within an organism, the derivatives are hydrolysed and react with biopolymers in the organism.'...Document 3 presents '2-tertbutyl 1,3-di-N-succinimidyl citrates,' but does not make

any disclosures pertaining to the properties, the applications or the like thereof, and...does not make any disclosures pertaining to the technical characteristics of the invention that is set forth in claim 1..." However, the abovementioned compounds that are presented in document 3 are the same as the compounds in the invention that is set forth in claim 1; therefore, naturally, they must exhibit the property whereby "after application within an organism, the derivatives are hydrolysed and react with biopolymers in the organism."

The inventions that are set forth in claims 4-11 are not disclosed or suggested in documents 1-3 cited in the international search report; therefore, they are novel and involve an inventive step.